#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



# 

(10) Numéro de publication internationale WO 01/87835 A1

### (43) Date de la publication internationale 22 novembre 2001 (22,11,2001)

- (51) Classification internationale des brevets7: C07D 209/42, A61K 31/475, A61P 9/12
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/02167

- (22) Date de dépôt international : 6 juillet 2001 (06.07.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 00/08793

6 juillet 2000 (06.07.2000) FR

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US) : LES LABORATOIRES SERVIER [FR/FR]; 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): PFEIF-FER, Bruno [FR/FR]; 47, rue Ernest Renan, F-95320 Saint Leu la Forêt (FR), GINOT, Yves-Michel [FR/FR]; 8, quai Saint Laurent, F-45000 Orléans (FR). COQUEREL, Gérard [FR/FR]; 192, rue de l'Eglise, F-76520 Boos (FR). BEILLES, Stéphane [FR/FR]; 35, place de la Basse Vieille Tour. F-76000 Rouen (FR).
- (74) Représentant commun : LES LABORATOIRES SERVIER: Département Brevets/Fontanes, 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM. HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX. MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, (84) États désignés (régional) : brevet ARIPO (GH, GM, KE,

LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen

(AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU,

MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI,

(81) États désignés (national) : AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ,

## CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

- Publiée: avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues
- sur requête du déposant, avant l'expiration du délai mentionné à l'article 21.2)a)

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT,

(54) Title: A CRYSTALLINE FORM OF PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE SALT

(54) Titre: FORME CRISTALLINE α DU SEL DE TERT-BUTYLAMINE DU PERINDOPRIL

tBuNH.

- (57) Abstract: The invention concerns α crystalline form of the compound of formula (I), characterised by its X-ray diffraction pattern on powder. The invention is useful for preparing medicines.
- (57) Abrégé : Forme cristalline α du composé de formule (1), caractérisée par son diagramme de diffraction X sur poudre. Médicaments.

10

#### FORME CRISTALLINE ALPHA DU SEL DE TERT-BUTYLAMINE DU PERINDOPRIL

La présente invention concerne une nouvelle forme cristalline a du sel de tert-butylamine du perindopril de formule (I) :

son procédé de préparation ainsi que les compositions pharmaceutiques qui la contiennent.

- 5 Le perindopril, ainsi que ses sels pharmaceutiquement acceptables, et plus particulièrement son sel de tert-butylamine, possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes. Leur principale propriété est d'inhiber l'enzyme de conversion de l'angiotensine I (ou kininase II), ce qui permet d'une part d'empêcher la transformation du décapeptide angiotensine I en octapeptide angiotensine II (vasoconstricteur), et d'autre part de prévenir la dégradation de la bradykinine (vasodilatateur) en peptide inactif.
  - Ces deux actions contribuent aux effets bénéfiques du perindopril dans les maladies cardiovasculaires, tout particulièrement l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque.

Le perindopril, sa préparation et son utilisation en thérapeutique ont été décrits dans le brevet européen EP 0 049 658.

15 Compte tenu de l'intérêt pharmaceutique de ce composé, il était primordial de l'obtenir avec une excellente pureté. Il était également important de pouvoir le synthétiser selon un procédé facilement transposable à l'échelle industrielle, et notamment sous une forme permettant une filtration et un séchage rapides. Enfin, cette forme devait être parfaitement reproductible, facilement formulée et suffisamment stable pour autoriser son stockage prolongé sans conditions particulières de température, de lumière, d'humidité ou de taux d'oxygène.

5 Le brevet EP 0 308 341 décrit un procédé de synthèse industrielle du perindopril. Cependant, ce document ne précise pas les conditions d'obtention du perindopril sous une forme présentant ces caractéristiques de manière reproductible.

La demanderesse a présentement trouvé qu'un sel particulier du perindopril, le sel de tertbutylamine, pouvait être obtenu sous une forme cristalline bien définie, parfaitement reproductible et présentant notamment des caractéristiques intéressantes de filtration, de séchage et de facilité de formulation.

10

15

Plus spécifiquement, la présente invention concerne la forme cristalline  $\alpha$  du composé de formule (I), caractérisée par le diagramme de diffraction X sur poudre suivant, mesuré sur un diffractomètre Siemens D5005 (anticathode de cuivre) et exprimé en termes de distance inter-réticulaire d, d'angle de Bragg 2 thêta, d'intensité et d'intensité relative (exprimée en pourcentage par rapport à la raie la plus intense) :

Augle 2 thêta	Distance inter- réticulaire d (Å)	Intensité	Intensité relative (%)
7,680	11,50	390	8,8
8,144	10,85	230	5,2
9,037	9,78	4410	100
10,947	8,08	182	4,1
13,150	6,73	82	1,9
13,687	6,46	83	1,9
14,627	6,05	582	13,2
15,412	5,74	770	17,5
16,573	5,34	1115	25,3
17,357	5,10	340	7,7
18,109	4,89	193	4,4
19,922	4,45	306	6,9
20,609	4,31	375	8,5
21,412	4,15	226	5,1

- 3 -

21,832	4,07	217	4,9
22,158	4,01	483	11
22,588	3,93	386	8,8
23,323	3,81	107	2,4
24,200	3,67	448	10,2
24,727	3,60	137	3,1
25,957	3,43	125	2,8
26,932	3,31	75	1,7
27,836	3,20	197	4,5
28,966	3,08	129	2,9
29,213	3,05	117	2,7

L'invention s'étend également au procédé de préparation de la forme cristalline  $\alpha$  du composé de formule (I), caractérisé en ce que l'on porte à reflux une solution du sel de tert-butylamine du perindopril dans l'acétate d'éthyle, puis on refroidit progressivement jusqu'à cristallisation complète.

- Dans le procédé de cristallisation selon l'invention, on peut utiliser le composé de formule (I) obtenu par n'importe quel procédé. Avantageusement, on utilise le composé de formule (I) obtenu par le procédé de préparation décrit dans le brevet EP 0 308 341.
  - La concentration du composé de formule (I) dans l'acétate d'éthyle est préférentiellement comprise entre 70 et 90 g/l.
- Avantageusement, la solution du composé de formule (I) dans l'acétate d'éthyle à reflux est d'abord refroidie jusqu'à une température comprise entre 55 et 65°C à un rythme compris entre 5 et 10°C/h, préférentiellement entre 6 et 8°C/h, puis jusqu'à température ambiante.
  - La solution peut être avantageusement ensemencée pendant l'étape de refroidissement à une température comprise entre 76 et 65 °C.

15

 Le sel de tert-butylamine du perindopril qui est ainsi obtenu se présente sous la forme de bâtonnets individualisés de 0,2 mm de long environ. Cette distribution homogène a

-4-

pour avantage de permettre une filtration et un séchage particulièrement rapides et efficaces, ainsi que la préparation de formulations pharmaceutiques ayant une composition constante et reproductible, ce qui est particulièrement avantageux lorsque ces formulations sont destinées à l'administration orale.

 La forme ainsi obtenue est suffisamment stable pour autoriser son stockage prolongé sans conditions particulières de température, de lumière, d'humidité ou de taux d'oxygène.

5

10

15

25

L'invention s'étend aussi aux compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif la forme cristalline  $\alpha$  du composé de formule (I) avec un ou plusieurs excipients inertes, non toxiques et appropriés. Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus particulièrement celles qui conviennent pour l'administration orale, parentérale (intraveineuse ou sous-cutanée), nasale, les comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les tablettes, les suppositoires, les crèmes, les pommades, les gels dermiques, les préparations injectables, les suspensions buvables, etc.

La posologie utile est adaptable selon la nature et la sévérité de l'affection, la voie d'administration ainsi que l'âge et le poids du patient. Cette posologie varie de 1 à 500 mg par jour en une ou plusieurs prises.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent également contenir un diurétique comme l'indapamide.

Les exemples suivants illustrent l'invention mais ne la limitent en aucune façon.

Le spectre de diffraction X sur poudre a été mesuré avec les conditions expérimentales suivantes :

- Diffractomètre Siemens D5005, détecteur à scintillations,
- Anticathode de cuivre (λ=1,5405 Å), voltage 40 KV, intensité 40mA,

- 5 -

Montage θ-θ,

Domaine de mesures : 5° à 30°,

Incrémentation entre chaque mesure : 0,02°,

- Temps de mesure par pas : 2s.

Fentes variables : v6.

Filtre Kβ (Ni).

- Pas de référence interne,

- Procédure de zéro avec les fentes Siemens,

- Données expérimentales traitées avec le logiciel EVA (version 5.0).

### 10 EXEMPLE 1: Forme cristalline α du sel de tert-butylamine du perindopril

125 g du sel de tert-butylamine du perindopril obtenu selon le procédé décrit dans le brevet EP 0 308 341 sont dissous dans 1,68 l d'acétate d'éthyle portés au reflux.

La température de la solution est ensuite ramenée à  $60^{\circ}$ C en 2h30, puis refroidie jusqu'à température ambiante.

15 Le solide obtenu est collecté par filtration.

20

Diagramme de diffraction X sur poudre :

Le profil de diffraction des rayons X de la poudre (angles de diffraction) de la forme  $\alpha$  du sel de tert-butylamine du perindopril est donné par les raies significatives rassemblées dans le tableau suivant, avec l'intensité et l'intensité relative (exprimée en pourcentage par rapport à la raie la plus intense).

Angle 2 thêta	Distance inter- réticulaire d (Å)	Intensité	Intensité relative (%)
7,680	11,50	390	8,8
8,144	10,85	230	5,2
9,037	9,78	4410	100
10,947	8,08	182	4,1
13,150	6,73	82	1,9
13,687	6,46	83	1,9
14,627	6,05	582	13,2

-6-

15,412	5,74	770	17,5
16,573	5,34	1115	25,3
17,357	5,10	340	7,7
18,109	4,89	193	4,4
19,922	4,45	306	6,9
20,609	4,31	375	8,5
21,412	4,15	226	5,1
21,832	4,07	217	4,9
22,158	4,01	483	11
22,588	3,93	386	8,8
23,323	3,81	107	2,4
24,200	3,67	448	10,2
24,727	3,60	137	3,1
25,957	3,43	125	2,8
26,932	3,31	75	1,7
27,836	3,20	197	4,5
28,966	3,08	129	2,9
29,213	3,05	117	2,7

## EXEMPLE 2: Composition pharmaceutique

	Formule de préparation pour 1000 comprimés dosés à 4 mg:	
	Composé de l'exemple 1	4 g
	Hydroxypropylcellulose	2 д
5	Amidon de blé	10 g
	Lactose	100 g
	Stéarate de magnésium	3 g
	Talc	3 g

-7-

### REVENDICATIONS

### 1. Forme cristalline α du composé de formule (I) :

5

$$\begin{array}{c} H \\ \vdots \\ H \\ O \\ CO_2H \\ H_3C_{(8)} \\ NH \\ CO_2Et \end{array} , tBuNH_2 \quad (I)$$

caractérisée par le diagramme de diffraction X sur poudre suivant, mesuré sur un diffractomètre (anticathode de cuivre) et exprimé en termes de distances interréticulaires d, d'angle de Bragg 2 thêta, d'intensité et d'intensité relative (exprimée en pourcentage par rapport à la raie la plus intense):

Angle 2 thêta	Distance inter- réticulaire d (Å)	Intensité	Intensité relative (%)
7,680	11,50	390	8,8
8,144	10,85	230	5,2
9,037	9,78	4410	100
10,947	8,08	182	4,1
13,150	6,73	82	1,9
13,687	6,46	83	1,9
14,627	6,05	582	13,2
15,412	5,74	770	17,5
16,573	5,34	1115	25,3
17,357	5,10	340	7,7
18,109	4,89	193	4,4
19,922	4,45	306	6,9
20,609	4,31	375	8,5
21,412	4,15	226	5,1
21,832	4,07	217	4,9
22,158	4,01	483	11

- 8 -

22,588	3,93	386	8,8
23,323	3,81	107	2,4
24,200	3,67	448	10,2
24,727	3,60	137	3,1
25,957	3,43	125	2,8
26,932	3,31	75	1,7
27,836	3,20	197	4,5
28,966	3,08	129	2,9
29,213	3,05	117	2,7

- Procédé de préparation de la forme cristalline α du composé de formule (I) selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on porte à reflux une solution du sel de tertbutylamine du perindopril dans l'acétate d'éthyle, puis on refroidit progressivement jusqu'à cristallisation complète.
- Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'on utilise le composé de formule (I) obtenu par le procédé de préparation décrit dans le brevet EP 0 308 341.
  - 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 2 ou 3, caractérisé en ce que la concentration du composé de formule (I) dans l'acétate d'éthyle est comprise entre 70 et 90 g/l.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 2 à 4, caractérisé en ce que la solution du composé de formule (I) dans l'acétate d'éthyle à reflux est d'abord refroidie jusqu'à une température comprise entre 55 et 65°C à un rythme compris entre 5 et 10°C/h, puis jusqu'à température ambiante.
  - 6. Procédé selon l'une quelconque des revendications 2 à 4, caractérisé en ce que la solution du composé de formule I dans l'acétate d'éthyle est ensemencée pendant l'étape de refroidissement à une température comprise entre 76 et 65 °C

15

 Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que la solution du composé de formule (1) dans l'acétate d'éthyle à reflux est d'abord refroidie jusqu'à une température

- 9 -

comprise entre 55 et 65°C à un rythme compris entre 6 et 8°C/h, puis jusqu'à température ambiante.

 Procédé selon l'une quelconque des revendications 2 à 7, caractérisé en ce que le sel de tert-butylamine du perindopril qui est ainsi obtenu se présente sous forme de bâtonnets individualisés facilement filtrables.

5

- Composition pharmaceutique contenant comme principe actif le composé selon la revendication 1, en combinaison avec un ou plusieurs véhicules inertes, non toxiques et pharmaceutiquement acceptables.
- 10. Composition pharmaceutique selon la revendication 9 utile pour la fabrication de médicaments utiles en tant qu'inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine I.
  - 11. Composition pharmaceutique selon la revendication 10 utile pour la fabrication de médicaments utiles dans le traitement des maladies cardiovasculaires.
  - 12. Composition pharmaceutique selon l'une quelconque des revendications 9 à 11 caractérisée en ce qu'elle contient également un diurétique.
- 15 13. Composition pharmaceutique selon la revendication 12 caractérisée en ce que le diurétique est l'indapamide.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte al Application No

Relevant to claim No.

1-13

1-13

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER 1PC 7 C07D209/42 A61K31/475 A61P9/12

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C07D A61K

Category \* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

EP 0 308 341 A (ADIR ET COMPAGNIE)

22 March 1989 (1989-03-22)
cited in the application
claims 1-16; example 3D
--EP 0 308 339 A (ADIR ET COMPAGNIE)

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

CHEM ABS Data

C. DCCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

	22 March 1989 (1989-03-22) claim 14		
A	EP 0 049 658 A (SCIENCE UNION ) SOCIETE FRANCAISE DE RECHERCHE 14 April 1982 (1982-04-14) cited in the application claims 1-11		
F	urther documents are listed in the continuation of box C.	Palent family members are listed in annex.	
"A" docu con "E" earlin filing "L" docu white clia "O" docu oth "P" docu late	categories of closh documents:  ment definish to penut state of the art which is not scienced to be of particular reviewance or countend to particular reviewance or countend to particular of categories of the countend to particular of or affect in the science of the categories of the particular of the categories of t	*The later occurrent publishes after the Veterrodinori Bits of the opportunity and the september of periodic detail and not not could rive this application to shall be indicated the individual of through many the september of the country of the c	9
Date of ti	he actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	
	23 October 2001	29/10/2001	
Name an	rd mailing address of the ISA European Patient Office, P.B. 5918 Patenthan 2 NL – 2260 HV Flipsnik 161 (431–70) 340–2140, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (6-17-70) 340–3016	Authorized officer Herz, C	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT ormation on palent family members

Inter all Application No PC.,.R 01/02167

	orma	tion on patent ramily me	mpers	PC.,.R	01/02167
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 308341	A	22-03-1989	FR AU CA CA DE DK EP GR IE JP JP NZ OA PT US ZA	2620709 A1 59047 T 2236288 A 1336348 A1 1336015 A1 3861275 D1 515188 A 0308341 A1 3001539 T3 61453 B 1110696 A 1831914 C 5043717 B 226224 A 8915 A 88527 A , B 4914214 A , 8	24-03-1989 15-12-1990 23-03-1989 18-07-1995 30-01-1996 24-01-1991 18-03-1989 22-03-1989 22-11-1992 02-11-1992 02-11-1994 02-07-1993 26-09-1990 31-10-1988 03-04-1990 30-05-1989
EP 308339	A	22-03-1989	FR AU DE DK EP ES GR HK IE JP NZ OA PT US ZA	2620703 A1 75735 T 2236188 A 3870780 D1 514988 A 0302339 A1 2033450 T3 3005361 T3 54996 A 61009 B 2191251 A 89554 A, B 4935525 A, B	24-03-1989 15-05-1992 23-03-1989 11-06-1992 18-03-1989 16-03-1993 03-04-1996 07-09-1994 27-07-1990 30-11-1998 19-06-1990 30-05-1989
EP 49658	A	14-04-1982	FR AU AU DDE DK EG ES FI GRU JP JP JP KR	2491469 A1 2503155 A2 7910 T 542611 82 7594981 A 201783 A3 164201 D1 434381 A ,B, 15361 A 0049658 A1 505999 D0 3305723 A1 8 151821 B1 63940 A 1032239 B 1712706 C 57091974 A	09-04-1982 08-10-1982 15-06-1984 28-02-1985 10-08-1983 10-08-1983 10-07-1984 03-04-1982 16-04-1987 16-04-1983 16-07-1983 16-04-1987 10-04-1987 10-04-1987 10-06-1985 29-06-1989 27-11-1992 03-06-1985 24-10-1986

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

rmation on patent family members

Inten sl Application No PCi/rk 01/02167

			101/1K 01/0210/		
Patent document cited in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 49658	A		LT	2504 R3	15-02-1994
			LU	88262 A9	03-02-1994
			LV	5484 A3	10-03-199
			MX	6654 E	01-10-198
			NO	813339 A ,B,	05-04-198
			NZ	198535 A	28-09-198
			0A	6914 A	31-05-198
			PH	17516 A	13-09-198
			PT	73755 A ;B	01-11-198
			SU	1153827 A3	30-04-198
			US	4508729 A	02-04-198
			US	4565819 A	21-01-198
			US	4644008 A	17-02-198
			US	4616029 A	07-10-198
			US	4616031 A	07-10-198
			US	4616030 A	07-10-198
			YU	236681 A1	30-09-198
			ZA	8106844 A	29~09-198

Form PCT/ISA/210 (palent family armex) (July 1992)

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No PC1/rR 01/02167

no, des revendications visées

1-13

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C07D209/42 A61K31/475 A61P9/12

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

Calégorie \* Identification des documents cités, avec, le cas échéani, l'indication des passages pertinents EP 0 308 341 A (ADIR ET COMPAGNIE)

22 mars 1989 (1989-03-22) cité dans la demande

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 CO7D A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquells a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

	revendications 1-16; exemple 3D		
А	EP 0 308 339 A (ADIR ET COMPAGNIE) 22 mars 1989 (1989-03-22) revendication 14		1-13
А	EP 0 049 658 A (SCIENCE UNION ET C SOCIETE FRANCAISE DE RECHERCHE MED 14 avril 1982 (1982-04-14) cité dans la demande revendications 1-11		1-13
"A" docum consi "E" docum ou ag prioril autre "O" docum prioril autre "O" docum prosi autre "P" docum poste	as spéciales de documents câde:  "In est distinseau l'état glairera de la sochrapa, non distinseau l'état glairera de la sochrapa, non des comma particularment performet.  ett authérer mas public à la sia de roi du pit labernational ett authérer mas public à la sia de roi du pit labernational ett authérer mas public à la sia de roi du pit labernational ett pouvertif jetter und les surse revere destablir de le clusif pour determine le diet de de publichem d'une et pouvertif jetter und voltagement et le comma de publichem d'une ette referent au une droigent et le respectation de la sochre de la respectation de la sia destablir produit enrechtigne et le comma de la sia des de produit enrechtigne et le comma de la sia des de produit enrechtigne et le comma de la sia des de produit enrechtigne et le comma de la sia des de produit enrechtigne et la sia des de la sia de la sia des de la sia des de la sia de la s	X Les documents de families de bet  " document adreive publica de  de priorie i utalevier publica le  did de de priorie de l'imperimenant pi to-liveign portinent, miss de l'incur  de de procession de  version de l'incur  de l'occument permitare portinent, fette considérée comme notovale ou  et  versitée par l'approprie du document ou  no publica de l'approprie de  ne publica de l'occument permitare et al associé à un  pour une personne du mitte de  Date d'expédition du présent aupport  29/10/2001  Fonctionnaire autorisé	de dépôt injemetional ou la s à l'était de la reprendre le pinicipe version ne voir desude ne peut ne la principa au une activité principa au une activité principa au une activité principa de la principa de la principa punt une activité inventive ou pluséeurs autres notificason d'aun évidente mille de brevets
	Office Européen des Brevels, P.B. 5818 Palentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Herz, C	

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renselgnements relatifs : mbres de familles de brevets

Derr nternationale No PCL/ER 01/02167

			-	PCI/FR	01/02167
Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 308341	A	22-03-1989	FR AT CA CA DE DK EP GR IE JP JP NZ OA PT US	2620709 AL 59047 T 2236288 A 1336348 AL 1338015 AL 3861275 DI 5151388 A 0308341 AL 3001539 T3 61453 B 1110696 A 1831914 C 5043717 B 226224 A 8154 A 815632 A	24-03-1989 15-12-1990 23-03-1989 18-07-1995 24-01-1996 24-01-1999 22-03-1989 22-03-1989 22-01-1992 02-11-1992 02-11-1992 02-03-1994 02-07-1993 26-09-1990 31-10-1988 03-04-1999 03-06-1989
EP 308339	A	22-03-1989	FR AT DE DK EP ES GR HK IP NZ OA PT US ZA	2620703 Al 75735 T 2236188 A 3870780 Dl 514988 A 0308339 Al 2033450 T 3005361 T 54996 A 61009 B 2191251 A 88522 A 88522 A 4935525 A 4935525 A 8806931 A	24-03-1989 15-05-1992 23-03-1989 11-06-1992 18-03-1989 22-03-1989 22-03-1989 24-05-1993 03-04-1996 07-09-1994 27-07-1990 30-11-1990 30-11-1990 04-09-1990 04-09-1990 04-09-1990
EP 49658	A	14-04-1982	FR FR AU AU DD DE DK EG EP ES ES IL JP JP KR	2491469 A1 2503155 A2 7910 T 542611 82 7594981 A 201783 A5 3164201 D1 434381 A, B, 10361 A1 505999 D0 8305723 A1 813034 A, B, 75016 A1 185147 B 51821 B1 63940 A 1032239 B 1712706 C 57091974 A 8601875 B1	09-04-1982 08-10-1982 15-06-1984 28-02-1985 08-04-1982 10-08-1983 19-07-1984 03-04-1982 16-04-1983 14-04-1987 14-04-1983 03-04-1982 12-07-1984 28-12-1984 28-12-1984 28-12-1984 28-12-1984 28-16-1989 27-11-1992 08-06-1989 27-11-1992

Formulaine PCTASA\*210 (ennexe families de brevets) (fullet 1992)

### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem Internationale No
PCI/FR 01/02167

			FC1/FK 01/0210/		
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication		Membre(s) de la lamille de brevet(s)	Date de publication	
EP 49658	A	LT	2504 R3	15-02-1994	
		LU	88262 A9	03-02-1994	
		LV	5484 A3	10-03-1994	
		MX	6654 E	01~10-1985	
		NO	813339 A ,B,	05-04-1982	
		NZ	198535 A	28-09-1984	
		OA	6914 A	31-05-1983	
		PH	17516 A	13-09-1984	
		PT	73755 A ,B	01-11-1981	
		SU	1153827 A3	30-04-1985	
		US	4508729 A	02-04-1985	
		US	4565819 A	21-01-1986	
		US	4644008 A	17-02-1987	
		US	4616029 A	07-10-1986	
		US	4616031 A	07-10-1986	
		US	4616030 A	07-10-1986	
		YU	236681 A1	30-09-1983	
		ZA	8106844 A	29-09-1982	